

PROSES DESORPSI LOGAM BERAT PADA SEDIMEN SUNGAI DAERAH MURIA DENGAN PELARUT ASAM

Supriyanto C., Muzakky

Pusat Teknologi Akselerator dan Proses Bahan BATAN
Jl. Babarsari Kotak Pos 6101 ykbb, Yogyakarta 55281

Diterima 22 Desember 2009, diterima dalam bentuk perbaikan 19 Januari 2010, disetujui 20 Januari 2010

ABSTRAK

PROSES DESORPSI LOGAM BERAT PADA SEDIMEN SUNGAI DAERAH MURIA DENGAN PELARUT ASAM.

Telah dilakukan proses desorpsi logam berat Cr, Cu, dan Fe pada sedimen sungai daerah Muria menggunakan pelarut asam. Proses desorpsi dilakukan pada sedimen sungai Kancilan, Balong, Suru, Dombang, dan Wareng dengan cara ekstraksi padat-cair menggunakan pelarut asam HF + HNO₃; HNO₃ 4N + HCl 0,7N, dan HCl 0,5N, pada suhu 150 °C, selama waktu 4 jam. Hasil proses desorpsi ditentukan menggunakan metode nyala spektrometri serapan atom pada kondisi optimum masing-masing unsur. Pada proses desorpsi menggunakan pelarut asam HF 40% + HNO₃ 65%, diperoleh kadar Cr dan Fe tertinggi masing-masing pada sedimen sungai Balong dengan Cr terdesorpsi 173,56 µg/g dan Fe 251,88 mg/g. Pada proses desorpsi Cu diperoleh kadar Cu tertinggi 96,24 µg/g pada sedimen sungai Suru menggunakan pelarut asam HNO₃ 4,0N + HCl 0,7. Validasi metode uji dilakukan dengan SRM GBW 1645, dan GBW 07313 dengan perolehan kadar Cr, Cu dan Fe berada dalam sertifikat SRM.

Kata kunci : proses desorpsi, logam berat, sedimen sungai, metode AAS.

ABSTRACT

DESORPTION PROCESS OF HEAVY METAL AT RIVER SEDIMENT IN MURIA AREA USING ACID SOLVENT. A

desorption process of heavy metal such as Cr, Cu, and Fe element at river sediment in Muria area has been performed by using acid solvent. The activity was conducted on the river sediments of Kancilan, Balong, Suru, Dombang, and Wareng using liquid-solid extraction method with HF + HNO₃; HNO₃ 4N + HCl 0.7N, and HCl 0.5N as acid solvent at 150 °C for 4 hours. The desorption process was determined with flame atomic absorption spectrometry method at the optimum condition of each element. At the desorption process, the highest content obtained were Cr 173.56 µg/g, and Fe 251.88 µg/g for Balong river sediment, that were treated by using acid solvent of HF 40% + HNO₃ 65%. While at the desorption process of Cu the higher content obtained was 96.24 µg/g for Suru river sediment that is treated by using HNO₃ 4.0N + HCl 0.7 as acid solvent. The validation method was done by using SRM GBW 1645, and GBW 07313 IAEA certified materials. The result show that obtained Cr, Cu, and Fe elements were specified in the certificated legend.

Key words : desorption process, heavy metal, river sediment, AAS method.

PENDAHULUAN

Kegiatan Analisis Mengenai Dampak Lingkungan (AMDAL) di lingkungan Semenanjung Muria merupakan persyaratan penting untuk dapat dibangunnya PLTN di Indonesia yang telah dicanangkan sejak 1977. Salah satu aktivitas AMDAL yang perlu dilakukan adalah untuk memperoleh data sebaran logam berat terhadap sungai-sungai di sekitar perairan Muria. Walaupun pembangunan PLTN tersebut belum dimulai aktivitasnya, tetapi data-data AMDAL tersebut setelah lima tahun harus diperbaharui sebagai data "background level" 5 tahunan. Kegiatan rutin ini penting karena untuk mengevaluasi pencemaran khususnya pencemaran akibat logam berat di Daerah Aliran Sungai (DAS) sekitar Muria. Akibat dari kegiatan AMDAL ini diharapkan gejala peningkatan atau penurunan logam berat di sekitar Daerah Aliran Sungai (DAS) Muria dapat lebih awal diketahui, sehingga pengambil keputusan PEMDA setempat dapat mencegah atau melokalisir.

Kegiatan AMDAL salah satunya adalah monitoring yang berguna untuk menentukan konsentrasi kontaminan awal atau rona awal dari polutan berbahaya di suatu wilayah tertentu ("background area")⁽¹⁾. Menurut Ziwart dan Trivedi ⁽²⁾, dampak dari kegiatan pemantauan diharapkan dapat melakukan identifikasi ancaman-

ancaman yang potensial terhadap kesehatan manusia dan ekosistem alam (ekotoksikologi). Hasil data yang didapat selanjutnya dilakukan evaluasi untuk pemenuhan terhadap beberapa standar pemerintah (PP No 7 1999) ataupun beberapa standar internasional seperti WHO, IAEA, ISD dll. Keluaran kegiatan pemantauan dapat dipakai oleh pengambil keputusan (Pemerintah), untuk diinformasikan kepada masyarakat tentang kualitas lingkungan sungai selanjutnya dapat dikembangkan untuk membangkitkan kepedulian masyarakat akan isu-isu lingkungan.

Kegiatan pemantauan dipilih daerah atau area dengan radius 2 km hingga 5 km dari calon tempat dibangunnya PLTN pertama di Indonesia yaitu Ujung Lemahabang. Daerah dengan luasan radius 2 km hingga 5 km tersebut yang diperkirakan sebagai sumber utama penyebab pencemaran selain PLTN sendiri adalah sungai-sungai yang melewati di daerah tersebut. Sungai-sungai yang terdapat pada 2 km hingga 5 km seperti Sungai Kancilan, Sungai Balong, Sungai Suru, Sungai Dombang dan Sungai Wareng. Sungai-sungai tersebut diperkirakan membawa polutan ion logam yang berasal dari pelapukan batuan dan mineral, limbah pertanian (pestisida dan pupuk), industri kayu dan limbah domestik yang dibawa dari daerah yang lebih luas radiusnya. Pada daerah radius 2 km hingga 5 km dimana muara kelima sungai-sungai tersebut berada, diperkirakan akan terakumulasi pencemar ion logam dari tahun ketahun akan terus bertambah. Jadi dengan mengambil sampel dari ke lima sungai-sungai tersebut untuk ditentukan rona awalnya diharapkan telah memenuhi syarat pemantauan sesuai dengan persyaratan oleh Canter, 1996⁽³⁾.

Untuk melakukan pemantauan sesuai persyaratan, diperlukan data-data kandungan unsur yang ada dalam ke lima sedimen sungai. Salah satu metoda yang dapat digunakan adalah metoda nyala spektrometri serapan atom (SSA). Pada metoda SSA, cuplikan sedimen diubah menjadi bentuk larutan melalui proses ekstraksi padat-cair. Menurut Murray, C.N. and Murray, L.⁽⁴⁾ desorpsi yang terjadi pada ekstraksi padat-cair merupakan peristiwa keluarnya analit yang terkandung di dalam "bulk" sedimen (padatan) ke dalam larutan. Beberapa faktor yang berpengaruh adalah waktu kontak, konsentrasi pelarut, konsentrasi zat terlarut dalam sedimen, spesiasi zat terlarut, kandungan organik /anorganik dalam sedimen dan salinitas.

Pada penelitian ini campuran pelarut asam HNO_3 , HCl , dan HF digunakan pada proses ekstraksi padat-cair sehingga terjadi proses desorpsi (pelepasan) logam dari padatan ke bentuk cair. Dengan demikian tujuan penelitian ini adalah untuk mengetahui seberapa besar desorpsi (pelepasan) logam setelah dilakukan ekstraksi secara padat cair menggunakan campuran pelarut asam.

METODOLOGI

Bahan

Cuplikan sedimen sungai dari pengambilan di semenanjung Muria pada musim penghujan tanggal 22 April 2007 sampai 25 April 2007, akuabides, HNO_3 65%, HF 40 %, HCl 40% masing-masing buatan Merck, larutan standar Cu, Cr dan Fe nitrat konsentrasi 1000 mg/l masing-masing buatan BDH, *Standard reference material* (SRM) *river sediment* GBW 1645, dan SRM *marine sediment* GBW 07313 masing-masing buatan IAEA. akuabides buatan lab kimia analitik PTAPB.

Alat

Pada penelitian ini digunakan satu perangkat alat *atomic absorption spectrometry* (AAS) tipe AA-300-P buatan Varian Techtron Australia, teflon bom digester, gelas teflon 50 ml, labu ukur 10 ml, vial polietilen ukuran 5 ml, mikro pipet effendorf 10 - 100 μl , 250 - 1000 μl , dan neraca analitik.

Lokasi Pengambilan Cuplikan

Cuplikan yang diambil berupa sedimen sungai dengan radius 2 km hingga 5 km dari calon tempat dibangunnya PLTN di semenanjung Muria. Lokasi pengambilan cuplikan diantaranya yaitu Sungai Kancilan, Sungai Balong, Sungai Suru, Sungai Dombang, dan Sungai Wareng. Parameter insitu di lokasi adalah suhu, letak bujur timur dan lintang selatan, debit serta kecepatan arus air. Lokasi dan letak astronomis pengambilan sampel seperti dapat dilihat pada Table 1 sebagai berikut :

Tabel 1. Lokasi dan letak astronomis pengambilan cuplikan

No.	Lokasi	Bujur Timur	Lintang Selatan
1	Sungai Kancilan	110 ⁰ , 46', 40,3"	06 ⁰ , 30', 04,5"
2	Sungai Balong	110 ⁰ , 47', 47,5"	06 ⁰ , 28', 04,8 "
3	Sungai Suru	110 ⁰ , 48', 48,5"	06 ⁰ , 26', 43,5"
4	Sungai Dombang	110 ⁰ , 49', 43,1"	06 ⁰ , 28', 57,8"
5	Sungai Wareng	110 ⁰ , 50', 14,7"	06 ⁰ , 27', 48,6"

Preparasi awal cuplikan sedimen

Cuplikan sedimen hasil sampling dibersihkan dari kotoran seperti batu, rumput dan tumbuhan, kemudian dikeringkan pada suhu kamar, hasil pengeringan digerus menggunakan agat, diayak hingga lolos 100 mesh, dihomoginkkan dan ditempatkan wadah polietilen dan diberi label.

Pelarutan cuplikan menggunakan pelarut HF, HNO₃, dan HCl

Cuplikan sedimen yang telah homogin ditimbang dengan berat $\pm 0,1$ g dalam tabung teflon, dibasahi dengan akuabides dan ditambahkan pelarut dengan variasi campuran pelarut HNO₃ 65 % + HF 40 %; HNO₃ 4 N + HCl 0,7 N dan HCl 0,5 N. Masing-masing tabung teflon dimasukkan ke dalam tabung yang terbuat dari besi, ditutup rapat dan dimasukkan ke dalam tungku pemanas dan dipanaskan pada suhu 150°C selama 4 jam. Hasil peleburan setelah dingin dituang ke dalam beker teflon dan dipanaskan di atas penangas pasir dengan penambahan akuabides secara berulang. Hasil pelarutan setelah dingin ditepatkan menjadi volume tertentu dengan penambahan akuabides.

Uji kepekaan dan presisi alat uji

Uji kepekaan dan presisi alat uji (SSA) dilakukan dengan membuat 1 buah larutan campuran yang terdiri dari larutan standar Cu 1000 ppm, HNO₃ 1 N, dan akuatrides sedemikian rupa sehingga konsentrasi Cu dalam larutan 2 ppm, dan konsentrasi HNO₃ dalam larutan 0,1 N. Kepekaan alat uji ditentukan dengan mengukur serapan larutan tersebut dengan 3 kali pengukuran, sedangkan presisi alat uji ditentukan dengan menghitung simpangan baku dari pengukuran 6 kali serapan larutan tersebut di atas.

Validasi metode uji

Validasi metode uji dilakukan dengan cara melakukan analisis unsur dalam SRM *river sediment* GBW 1645, dan SRM *marine sediment* GBW 07313 masing-masing buatan IAEA. Analisis unsur dilakukan dengan metode kurva kalibrasi standar yaitu dengan cara mengintrapolasikan serapan cuplikan SRM ke dalam kurva kalibrasi masing-masing unsur, sehingga diperoleh konsentrasi regresi masing-masing unsur. Kadar unsur dalam SRM diperoleh dengan menghitung kembali berdasarkan faktor volume pengenceran dan berat cuplikan. Hasil analisis kadar unsur yang diperoleh kemudian dibandingkan dengan kadar yang ada dalam sertifikat SRM.

Analisis unsur dalam cuplikan

Dibuat 5 buah larutan campuran yang terdiri dari Fe 100 ppm, Cr 100 ppm, HNO₃ 1 N dan akuatrides sedemikian rupa sehingga konsentrasi HNO₃ dalam masing-masing larutan campuran tetap 0,1 N, sedangkan konsentrasi Fe dan Cr dalam larutan campuran bervariasi 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5 ppm. Masing-masing larutan campuran diukur serapannya pada kondisi analisis yang optimum. Analisis unsur Cu dilakukan dengan cara kerja yang sama dengan variasi konsentrasi Cu 0,1; 0,2; 0,3; 0,4; dan 0,5 ppm. Kadar unsur Fe, Cr dan Cu dalam cuplikan ditentukan dengan cara mengintrapolasikan serapan cuplikan pada kurva standar campuran, konsentrasi yang diperoleh dihitung kembali dengan faktor pengenceran.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Parameter yang berpengaruh pada proses desorpsi logam Cr, Fe, dan Cu dalam sedimen antara lain adalah suhu, ukuran butiran sedimen, konsentrasi asam yang digunakan dan waktu kontak. Pengaruh suhu terhadap proses desorpsi adalah dengan bertambahnya suhu reaksi, maka kelarutan akan meningkat, sehingga

proses desorpsi semakin cepat. Demikian juga pengaruh waktu kontak dan ukuran butiran, semakin lama waktu kontak dan semakin kecil ukuran butiran akan memperluas permukaan sehingga proses desorpsi yang terjadi semakin cepat.

Untuk mengetahui keberhasilan proses desorpsi logam Cr, Fe, dan Cu dalam sedimen, diperlukan metode analisis yang handal baik dalam hal kepekaan maupun validitas metode uji yang digunakan. Salah satu metode analisis yang dapat digunakan adalah metode nyala spektrometri serapan atom. Kepekaan alat uji SSA diperoleh dengan mengukur larutan standar Cu 2 ppm sebanyak 3 kali pengukuran. Hasil rerata pengukuran digunakan untuk menghitung kepekaan dengan formula $S = 0,0044 (C_1 / A_1)$, dengan C_1 adalah konsentrasi Cu 2 ppm, A_1 adalah nilai rata-rata serapan Cu 2 ppm. Presisi alat uji SSA dilakukan dengan cara kerja yang sama seperti pada penentuan kepekaan dengan pengukuran serapan sebanyak 6 kali pengukuran, kemudian presisi dihitung dengan formula $s = (A-B) \times 0,40$ dengan A adalah nilai serapan tertinggi, dan B adalah serapan terendah ⁽⁵⁾.

Berdasarkan perhitungan harga kepekaan dan presisi yang disajikan dalam Tabel 2, dapat dikatakan bahwa alat uji SSA masih layak digunakan sebagai alat uji dengan perolehan kepekaan dan presisi yang masih berada di bawah batas yang dipersyaratkan.

Tabel 2. Kalibrasi alat uji SSA metode nyala

No.	Parameter	Cu 2 ppm	ASTM ⁽⁵⁾
1.	Kepekaan (ppm)	0,024	0,040
2.	Presisi (%)	0,74	1,0

Validitas metode uji dilakukan dengan cara melakukan analisis unsur dalam SRM *river sediment* GBW 1645 dan SRM *marine sediment* GBW 07313 masing-masing buatan IAEA. Hasil analisis unsur dalam SRM dibandingkan dengan data sertifikat SRM. Metode uji dikatakan mempunyai nilai akurasi yang baik bila akurasi yang diperoleh berkisar antara 90 – 110%, dengan perolehan presisi < 5% ⁽⁶⁾.

Nilai akurasi metode uji dihitung menggunakan rumus perhitungan sebagai berikut :

$$\text{Akurasi} = \frac{HA}{KS} \times 100\%$$

KS : kadar unsur dalam sertifikat SRM, dan HA : kadar hasil analisis.

Presisi menunjukkan kesesuaian antara beberapa pengulangan yang diukur dengan cara yang sama dan biasanya dinyatakan dalam bentuk nilai *relative standard deviation* (RSD), dihitung berdasarkan rumus perhitungan :

$$\text{Presisi} = \frac{s}{\bar{x}} \times 100\% \text{ dengan } s = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{(n-1)}}$$

s : simpangan, x : hasil uji, \bar{x} : rerata hasil uji, n : jumlah pengulangan

Pada Tabel 3 disajikan data validitas metode uji berupa nilai akurasi dan presisi menggunakan SRM *river sediment* GBW 1645, dan SRM *marine sediment* GBW 07313 masing-masing buatan IAEA.

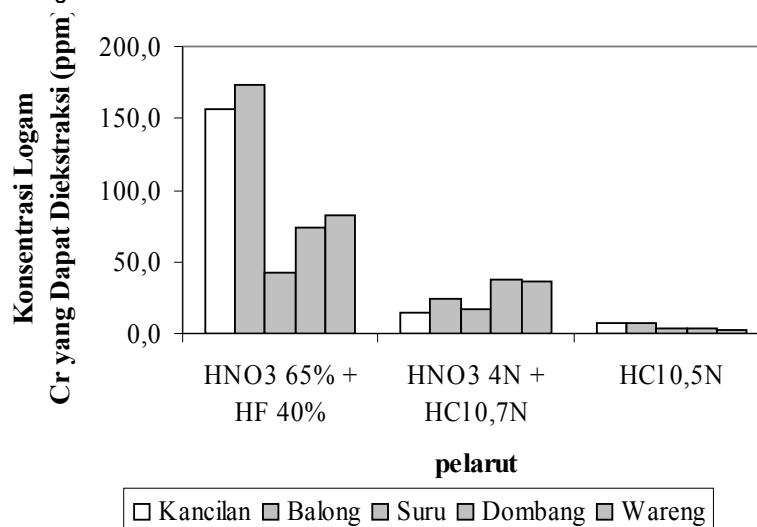
Tabel 3. Validasi metode uji dengan SRM.

No.	SRM	Kadar hasil analisis (mg/g)	Kadar dalam sertifikat (mg/g) ⁽⁷⁾	Akurasi (%)	Presisi(%)
1.	GBW1645				
	Cr	29,450 ± 0,72	29,60	99,49	2,44
	Cu	0,111 ± 0,002	0,109	101,83	1,89
	Fe	71,24 ± 0,96	113	63,04	1,35

No.	SRM	Kadar hasil analisis (mg/g)	Kadar dalam sertifikat (mg/g) ⁽⁷⁾	Akurasi (%)	Presisi(%)
2.	GBW 07313				
	Cr	60,04 ± 0,96 ^{*)}	58,40 ^{*)}	102,81	1,59
	Cu	0,448 ± 0,002	0,424	101,36	0,45
	Fe	48,01 ± 0,96	46,02	104,32	1,99

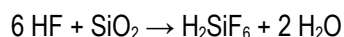
Berdasarkan pada Tabel 3, validasi metode menggunakan SRM GBW 165 diperoleh akurasi dan presisi untuk logam Cr, dan Cu memenuhi persyaratan, sedangkan untuk logam Fe diperoleh akurasi di bawah persyaratan dengan presisi memenuhi persyaratan. Validasi metode uji menggunakan SRM GBW 07313 diperoleh akurasi dan presisi yang memenuhi persyaratan, hal tersebut menunjukkan metode uji yang digunakan adalah valid.

Pengaruh pelarut asam terhadap proses desorpsi logam Cr, Fe, dan Cu dalam sedimen, ditunjukkan pada Gambar 1, 2, dan 3 sebagai berikut :



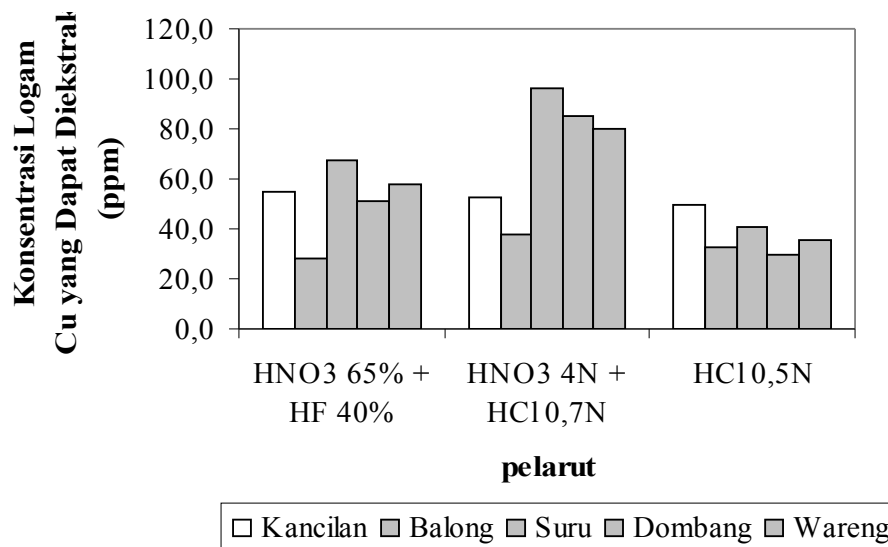
Gambar 1. Kurva hubungan antara desorpsi logam Cr (ppm) versus pelarut asam

Pada Gambar 1, disajikan proses desorpsi logam Cr dalam sedimen Sungai Kancilan, Balong, Suru, Dombang, dan Wareng menggunakan 3 (tiga) macam campuran pelarut asam masing-masing HF + HNO₃; HNO₃ 4N + HCl 0,7N, dan HCl 0,5N. Berdasarkan pada Gambar 1 proses desorpsi logam Cr dalam 5 (lima) macam sedimen masing-masing yang terbaik adalah menggunakan campuran pelarut asam HF 40% + HNO₃ 65% dibandingkan dengan 2 pelarut lainnya. Hal tersebut sesuai dengan pendapat Sun Y.C⁽⁸⁾ yang menyatakan bahwa asam nitrat dan asam khlorida mempunyai kemampuan yang tinggi untuk melarutkan senyawa organik tetapi kurang baik untuk melarutkan senyawa anorganik (silika) yang terdapat dalam sedimen sungai, sedangkan asam fluorida (HF) merupakan pelarut yang dapat melarutkan senyawa-senyawa silika yang terdapat di dalam sedimen sungai sesuai reaksi sebagai berikut :



Berdasarkan hasil penelitian yang dilakukan, menunjukkan logam Cr yang terdesorpsi menggunakan campuran pelarut asam HF 40% + HNO₃ 65% menghasilkan konsentrasi Cr tertinggi pada sedimen Balong dengan konsentrasi 173,564 ppm, dan Cr terendah pada sedimen Suru dengan konsentrasi sebesar 42,970 ppm. Sedangkan apabila menggunakan campuran pelarut asam HNO₃ 4N + HCl 0,7N menghasilkan konsentrasi Cr tertinggi pada sedimen Dombang sebesar 38,02 ppm, dan Cr terendah pada sedimen Kancilan sebesar 14,95 ppm. Proses desorpsi logam Cr menggunakan pelarut asam HCl 0,5N menghasilkan konsentrasi Cr tertinggi pada sedimen Kancilan sebesar 7,43 ppm dan Cr terendah pada sedimen Wareng sebesar 2,67 ppm.

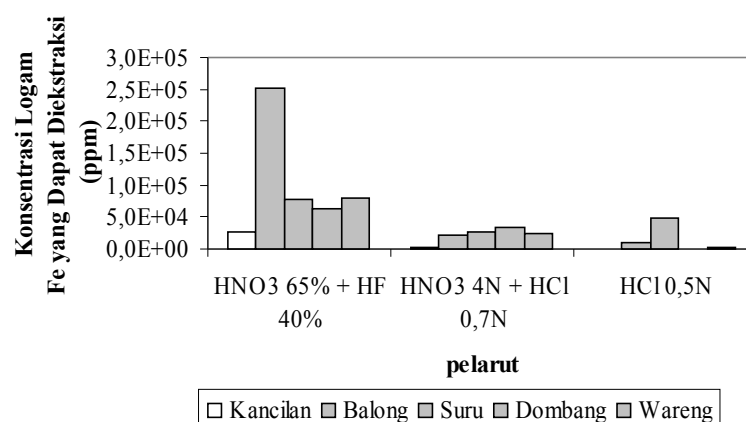
Proses desorpsi logam Cu dalam 5 (lima) macam sedimen masing-masing sedimen Sungai Kancilan, Balong, Suru, Dombang, dan Wareng menggunakan 3 (tiga) macam pelarut asam HF + HNO₃; HNO₃ 4N + HCl 0,7N, dan HCl 0,5N ditunjukkan pada Gambar 2 sebagai berikut :



Gambar 2. Kurva hubungan antara desorpsi logam Cu (ppm) versus pelarut asam

Berdasarkan pada Gambar 2, dapat dikatakan bahwa proses desorpsi logam Cu dalam 5 (lima) macam sedimen masing-masing yang terbaik adalah menggunakan campuran pelarut asam HNO₃ 4N + HCl 0,7N, dibandingkan menggunakan campuran pelarut HF + HNO₃ maupun HCl 0,5N. Hal ini dapat terjadi dikarenakan campuran asam HNO₃ 4N + HCl 0,7N dapat melarutkan senyawa organik yang terdapat dalam sedimen sungai, sedangkan menurut Sun Y.C⁽⁸⁾ logam Cu cenderung tidak berikatan dengan senyawa anorganik (silika) yang terdapat dalam sedimen sungai. Berdasarkan hasil penelitian menunjukkan proses desorpsi logam Cu menggunakan campuran pelarut asam HNO₃ 4N + HCl 0,7N menghasilkan konsentrasi Cu tertinggi pada sedimen Suru sebesar 96,24 ppm dan terendah pada sedimen Balong sebesar 37,53 ppm. Sedangkan apabila menggunakan campuran pelarut asam HF 40% + HNO₃ 65% menghasilkan konsentrasi Cu tertinggi pada sedimen Suru sebesar 67,23 ppm dan terendah pada sedimen Balong sebesar 27,82 ppm. Proses desorpsi logam Cu menggunakan pelarut asam HCl 0,5N menghasilkan konsentrasi Cu tertinggi pada sedimen Kancilan sebesar 49,31 ppm dan terendah pada sedimen Dombang sebesar 29,70 ppm.

Proses desorpsi logam Fe dalam 5 (lima) macam sedimen masing-masing sedimen Sungai Kancilan, Balong, Suru, Dombang, dan Wareng menggunakan 3 (tiga) macam pelarut asam HF + HNO₃; HNO₃ 4N + HCl 0,7N, dan HCl 0,5N. ditunjukkan pada Gambar 3 sebagai berikut :



Gambar 3. Kurva hubungan antara desorpsi logam Fe (ppm) versus pelarut

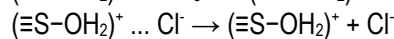
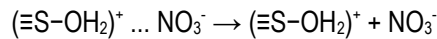
Berdasarkan pada Gambar 3, dapat dikatakan bahwa penggunaan campuran pelarut HF 40% + HNO₃ 65% adalah yang terbaik pada proses desorpsi logam Fe dibandingkan penggunaan campuran pelarut HNO₃ 4N + HCl 0,7N, dan HCl 0,5N.. Hal ini dapat terjadi sesuai dengan pendapat Sun Y.C.⁽⁸⁾ yang menyatakan bahwa logam Cr, dan Fe dalam sedimen cenderung berikatan dengan senyawa anorganik (silika), sehingga dengan adanya HF baik Cr maupun Fe dapat terdesorpsi.

Penggunaan campuran pelarut HF 40% + HNO₃ 65% menghasilkan logam Fe yang terdesorpsi tertinggi terdapat pada sedimen sungai Balong sebesar 254400,00 ppm dan terendah pada sedimen sungai Dombang sebesar 61782,18 ppm. Penggunaan campuran pelarut HNO₃ 4,0N + HCl 0,7N menghasilkan logam Fe yang terdesorpsi tertinggi pada sedimen sungai Dombang sebesar 34554,46 ppm dan terendah terdapat pada sedimen sungai Kancilan sebesar 1745,00 ppm. Penggunaan campuran pelarut HCl 0,5N menghasilkan logam Fe yang terdesorpsi tertinggi pada sedimen sungai Suru sebesar 49455,45 ppm dan terendah terdapat pada sedimen sungai Balong sebesar 1130,00 ppm.

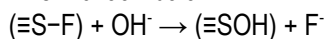
Beberapa ikatan kimia antara logam yang terdapat di dalam sedimen sungai (baik yang terdapat di dalam senyawa organik, maupun senyawa anorganik) dengan larutan asam yang dimungkinkan terjadi selama proses ekstraksi adalah sebagai berikut⁽⁹⁾ :

a. Senyawa organik

- Permukaan luar

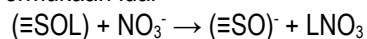


- Permukaan dalam

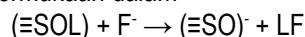


b. Senyawa anorganik

- Permukaan luar



- Permukaan dalam



di mana $\equiv\text{S}$: gugus aktif organik yang terdapat di dalam sedimen sungai

H₂O, OH⁻ : gugus aktif organik yang terdapat di dalam sedimen sungai

L : logam

Berdasarkan hasil penelitian, penggunaan tiga macam pelarut pada proses desorpsi dapat dilihat bahwa konsentrasi logam Cu yang terdesorpsi relatif tidak berbeda antara ketiga macam pelarut, berbeda dibandingkan dengan logam Cr dan Fe. Hal tersebut dapat terjadi dikarenakan logam Cu cenderung tidak berikatan dengan senyawa-senyawa silika yang terdapat di dalam sedimen sungai, berbeda dengan logam Cr dan Fe yang banyak berikatan dengan senyawa-senyawa silika yang terdapat di dalam sedimen sungai. Oleh karena itu, logam Cr dan Fe dapat lebih terdesorpsi dengan adanya pelarut HF yang dapat lebih mudah melarutkan senyawa silika dibandingkan dengan pelarut HCl.

KESIMPULAN

1. Pada proses desorpsi logam Cr dan Fe dalam lima macam sedimen sungai (Kancilan, Balong, Suru, Dombang, dan Wareng) yang terbaik adalah menggunakan campuran pelarut asam HF 40% + HNO₃ 65%, dengan kadar Cr dan Fe yang terdesorpsi 173,56 ppm dan 2544001,00 ppm masing-masing pada sedimen sungai Balong.
2. Pada proses desorpsi logam Cu dalam lima macam sedimen sungai yang terbaik adalah menggunakan campuran pelarut asam HNO₃ 4,0N + HCl 0,7 dengan kadar Cu yang terdesorpsi 96,24 ppm pada sedimen sungai Suru.

DAFTAR PUSTAKA

1. ANONIM, Guidance for Environmental Background Analysis., vol.II.sediment., NFECS user guide UG-2054-ENV., Naval Facilities Engineering Command., Washington DC 20374-5065, 2003.
2. ZIWARN, D., AND TRIVEDI, R.C., Manual on intergrated water quality evaluation., report 802023003, Biomonitoring Indian River II., RIVM proyeckt 754192 IN/92/021, 1994.

3. CANTER.L.W., "Environmental Impact Assessment", McGraw-Hill, Inc., New York, 1996.
4. MURRAY.C.N, AND MURRAY. L., "Adsorption-desorption aquilibria of some radionuclides in sedimen-fresh-water and sedimen-seawater systems", Proceeding of a symposium seattle, 10 – 14 Juli 1972.
5. ASTM E 663-86 (Reapproved 1991), Standard Practice For Flame Atomic Absorption Analysis, American Nasional Standard, Philadelphia, 1991.
6. SUMARDI, Validasi Metode Analisis, Bahan Kuliah Pelatihan Asesor Laboratorium, Badan Standardisasi Nasional, BSN, Jakarta, Oktober 2001.
7. ANONIM, International Atomic Energy Agency, Certificate Reference Materials Marine Sediment GBW07313, IAEA, Vienna, 1995.
8. SUN.Y.C., CHI.P.C., and SHIEU.M.Y., Comparison of different Digestion Methods for total Decomposition of Siliceous and Organic Environmentals Sample, Analytical Sciences December 2001, Vol. 17, p. 1395 – 1399.
9. WU et.al., 1996 dalam Ming Chen and Lena Q. Ma., " Comparison of three aqua regia methods for twenty florida soils", Soil Sci.Soc.Am.J., 2001, p. 491.